PCT

WELTORGANISATIO

INTERNATIONALE ANMELDUNG VER(
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT

(51) Internationale Patentkiassifikation 6:

G01N 33/533, 33/58, C07F 15/00

A1



WO 9603651A1

8. Februar 1996 (08.02.96)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP95/02916

(22) Internationales Anmeldedatum:

24. Juli 1995 (24.07.95)

(81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, CN, FI, JP, KR, NO, NZ, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

P 44 26 276.0 P 44 30 998.8 25. Juli 1994 (25.07.94) 31. August 1994 (31.08.94) DE DE Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(71) Anmedder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US):
BOEHRINGER MANNHEIM GMBH [DE/DE]; Sandhofer
Strasse 112-132, D-68305 Mannheim (DE).

(72) Erûnder: und

(75) Erfander/Anmelder (nur für US): SEIDEL, Christoph [DE/DE]; Ammerstrasse 39, D-82362 Weilheim (DE). WIENHUES, Ursula-Henrike [DE/DE]; Burgfriedenstrasse 8, D-82152 Krailling (DE). HÖSS, Eva [DE/DE]; Am Mühlberg 1A, D-82319 Stamberg (DE).

(74) Anwälte: WEICKMANN, H. usw.; Kopernikusstrasse 9, D-81679 Munchen (DE).

(54) Title: PEPTIDES MARKED WITH METAL CHELATES

(54) Bezeichnung: METALLCHELAT-MARKIERTE PEPTIDE

(57) Abstract

The invention concerns a process for producing peptide antigens marked with metal chelates; peptides which can be obtained using this process; and the use of the peptides in an immunological detection process.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Metallchelat-markierten Peptid-Antigenen, durch dieses Verfahren erhältliche Peptide sowie deren Verwendung in einem immunologischen Nachweisverfahren.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

. —	A	GA	Gabon	MR	Mauretanien
AT	Osterreich	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
AU	Australien		•	NE	Niger
BB	Barbados	GE	Georgico	NL	Niederlande
BE	Belgien	GN	Guinea		•
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungan	NZ	Neusceland
_	Benin	IE	Irland	PL.	Polen
BJ		īΤ	Italien	PT	Portugal
BR	Brasilien	JP		RO	Rumânico
BY	Beiarus	-	Japan V	RU	Russische Föderation
CA	Kanada	KE	Kenya	SD	Sudan
CF	Zentrale Afrikanische Republik	· KG	Kirgisistan		Schweden
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	\$1	Slowenien
a	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
		ш	Liechtenstein	SN	Senegal
CM	Kamerun	LK	Sri Lanka	TD	Tachad
CN	China	ũ	Locanburg	TG	Togo
CS	Techechoulowakei			TJ	Tedechikistan
cz	Tschechische Republik	LV	Lettind	π	Trinidad und Tobago
DE	Deutschland	MC	Мовасо		Ukraine
DK	Discount	MD	Republik Moldau	UA	
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Statten von Amerika
FI	Finnland	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam
78	(I MINICALI)				

- 1 -

Metallchelat-markierte Peptide

BESCHREIBUNG

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Metallchelat-markierten Peptiden, durch dieses Verfahren erhältliche Metallchelat-markierte Peptide sowie die Verwendung dieser Peptide in einem immunologischen Nachweisverfahren.

Der Nachweis von Immunglobulinen in Körperflüssigkeiten, insbesondere in Humanseren, wird zur Diagnostik von Infektionen
mit Mikroorganismen, insbesondere Viren, wie etwa HIV, Hepatitis-Viren, etc. verwendet. Das Vorhandensein von spezifischen
Immunglobulinen in der untersuchten Probe wird üblicherweise
durch Reaktion mit einem oder mehreren Antigenen, die mit den
spezifischen Immunglobulinen reagieren, nachgewiesen. Verfahren
zur Bestimmung von spezifischen Immunglobulinen in der Probeflüssigkeit müssen sensitiv, zuverlässig, einfach und schnell
sein.

In den letzten Jahren wurden zunehmend Nachweissysteme auf Basis nicht-radioaktiver Markierungsgruppen entwickelt, bei denen das Vorhandensein eines Analyten, z.B. eines spezifischen Antikörpers, in der untersuchten Probe mit Hilfe optischer (z.B. Lumineszenz oder Fluoreszenz), NMR-aktiver oder Metall-präzipitierender Detektionssysteme bestimmt werden konnte.

EP-A-0 307 149 offenbart einen Immuntest für einen Antikörper, bei dem zwei rekombinante Polypeptide als Antigene verwendet werden, von denen eines an einer festen Phase immobilisiert ist, und das andere eine Markierungsgruppe trägt, wobei beide rekombinanten Antigene in unterschiedlichen Organismen exprimiert werden, um die Spezifität des Nachweises zu erhöhen.

C.

- 2 -

EP-A-0 366 673 offenbart ein Verfahren zum Nachweis von Antikörpern in einer Probe, bei dem ein Antikörper durch Reaktion mit einem gereinigten, markierten Antigen und dem gleichen gereinigten Antigen in einer Festphasen-gebundenen Form nachgewiesen wird. Als Antigen wird beispielsweise humanes IgG offenbart.

EP-A-0 386 713 beschreibt ein Verfahren zum Nachweis von Antikörpern gegen HIV unter Verwendung von zwei festen Trägern, wobei an beide festen Träger verschiedene HIV-Antigene immobilisiert werden, die jeweils mit einem Aliquot einer Probe und einem markierten HIV-Antigen in Kontakt gebracht werden, wobei das Vorhandensein von Antikörpern durch eine positive Reaktion in mindestens einem der Tests nachgewiesen wird. Als HIV-Antigene werden rekombinant hergestellte Polypeptide offenbart.

EP-A-0 507 586 beschreibt ein Verfahren zur Durchführung eines immunologischen Tests für ein spezifisches Immunglobulin, bei dem eine Probe mit zwei zur Bindung des Immunglobulins fähigen Antigenen in Kontakt gebracht wird, wobei das erste Antigen eine zur Bindung an einen festen Träger geeignete Gruppe trägt, und das zweite Antigen eine Markierungsgruppe trägt. Die Markierungsgruppe kann eine direkte Markierungsgruppe sein, z.B. ein Enzym, ein Chromogen, ein Metallteilchen, oder auch eine indirekte Markierungsgruppe, d.h. die am Antigen angebrachte Markierungsgruppe kann mit einem Rezeptor für die Markierungsgruppe, der wiederum eine signalerzeugende Gruppe reagieren. Als Beispiel für eine solche indirekte Markierungsgruppe wird ein Fluoresceinderivat genannt, desser Rezeptor ein Antikörper ist, der wiederum mit einem Enzym gekoppelt ist. Als Antigene werden Polypeptide, wie etwa das Hepatitis B-Oberflächenantigen offenbart. In dieses Antiger werden durch Derivatisierung SH-Gruppen eingeführt, mit dener das Fluorescein gekoppelt wird.

EP-A-0 507 587 offenbart ein spezifisch zum Nachweis von Igt Antikörpern geeignetes Verfahren, bei dem die Probe mit einer markierten Antigen, das gegen den nachzuweisenden Antikörper gerichtet ist, und einem zweiten Antikörper, der ebenfalls gegen den nachzuweisenden Antikörper gerichtet und an eine Festphase bindefähig ist, inkubiert wird.

EP-A-0 199 804 und EP-A-0 580 979 offenbaren ein immunologisches Nachweisverfahren unter Verwendung von Antigenen, die mit lumineszierenden Metallchelatgruppen, insbesondere mit Ruthenium- und Osmiumchelatgruppen markiert sind. Als Antigene werden Immunglobuline verwendet, die durch Reaktion mit aktivierten Metallkomplexen statistisch markiert werden.

EP-A-0 178 450 offenbart Metallchelate, insbesondere Ruthenium-komplexe, an die ein immunologisch aktives Material, beispiels-weise Antikörper, gekoppelt werden kann. Die Kopplung erfolgt durch statistische Reaktion des immunologisch reaktiven Materials mit dem Metallchelat.

EP-A-0 255 534 offenbart einen Lumineszenz-Immunoassay unter Verwendung eines Metallchelat-gekoppelten Antigens oder Antikörpers. Die Kopplung erfolgt beispielsweise durch statistische Reaktion eines Metallchelat-Aktivesterderivats mit einem Antikörper.

WO 90/05301 offenbart ein Verfahren zum Nachweis und zur quantitativen Bestimmung von Analyten durch Elektrochemilumineszenz unter Verwendung von lumineszierenden Metallchelaten, die an (i) einen zugesetzten Analyten, (ii) einen Bindepartner des Analyten oder (iii) eine reaktive Komponente, die mit (i) oder (ii) binden kann, gekoppelt sind. Die Lumineszenzmessung erfolgt nach Bindung der Metallchelate an aktivierte und gegebenenfalls magnetische Mikropartikel.

Bei den aus dem Stand der Technik bekannten immunologischen Nachweisverfahren für Antikörper werden üblicherweise Polypeptid-Antigene verwendet, die meist durch rekombinante DNA-Methoden erzeugt wurden. Beim Einsatz derartiger Polypeptid-

- 4 -

Antigene können jedoch Probleme auftreten. So können rekombinante Polypetide oft nur in Form von Fusionspolypeptiden erzeugt werden, bei denen der Fusionsanteil zu falsch positiven Resultaten im Test führen kann. Weiterhin zeigen durch rekombinante Expression erzeugte Polypeptide oft eine nur geringe Stabilität in der Probelösung und neigen zu Aggregation. Ein weiterer Nachteil ist, daß oft keine selektive und reproduzierbare Einführung von Markierungsgruppen in solche Polypeptide möglich ist.

Überdies ist die Herstellung rekombinanter Polypeptidantigene mit hohen Kosten verbunden und es können größere Schwankungen in der immunologischen Reaktivität bei verschiedenen Chargen rekombinanter Polypeptide auftreten.

Das der vorliegenden Erfindung zugrundeliegende Problem war somit die Bereitstellung eines Verfahrens, bei dem auf einfache und effiziente Weise Antigene für immunologische Tests erzeugt werden können, wobei die Nachteile der aus dem Stand der Technik bekannten Antigene mindestens teilweise beseitigt werden. Weiterhin soll das Verfahren eine selektive und reproduzierbare Einführung von Markierungsgruppen in die Antigene ermöglichen.

Dieses Problem wird gelöst durch ein Verfahren zur Herstellung von Metallchelat-markierten Peptiden, welches dadurch gekennzeichnet ist,

daß man ein Peptid mit der gewünschten Aminosäuresequenz an einer Festphase synthetisiert,

wobei man (a) nach der Synthese ein aktiviertes lumineszierendes Metallchelat an die N-terminale primäre Aminogruppe des Peptids koppelt, oder/und

(b) während der Synthese an mindestens einer Position des Peptids ein Aminosäurederivat einführt, das kovalent mit einer lumineszierenden Metallchelat-Markierungsgruppe gekoppelt ist.

- 5 -

Die durch das erfindungsgemäße Verfahren hergestellten Peptide haben vorzugsweise eine Länge von maximal 50 Aminosäuren, besonders bevorzugt von maximal 30 Aminosäuren und eignen sich hervorragend für immunologische Nachweisverfahren, insbesondere zur Bestimmung von spezifischen Immunglobulinen. Überraschenderweise wurde festgestellt, daß die durch das erfindungsgemäße Verfahren hergestellten Peptide trotz der Anwesenheit von sperrigen Metallchelat-Markierungsgruppen eine hohe Affinität und Spezifität für die nachzuweisenden Immunglobuline besitzen.

Das erfindungsgemäße Verfahren ermöglicht die selektive Einführung von Metallchelat-Markierungsgruppen, sowohl bezüglich ihrer Lokalisierung als auch ihrer Anzahl. Bei der erfindungsgemäßen Peptidsynthese besteht nämlich die Möglichkeit, durch selektiven Einbau von Metallchelat-markierten Aminosäurederivaten diejenigen Positionen des Peptids gezielt auszuwählen, an die eine Markierung eingeführt wird. Auf diese Weise wird eine bessere Reproduzierbarkeit und Sensitivität von immunologischen Tests erreicht, in denen die erfindungsgemäß hergestellten Peptide verwendet werden.

Ein weiterer Vorteil des erfindungsgemäßen Verfahrens ist, daß durch die Verwendung von Peptid-Antigenen alle Antikörperklassen, wie etwa IgG, IgM, IgE und IgA, erkannt werden. Auch die Störanfälligkeit des Tests ist durch Verwendung definierter kleiner und stabiler Antigene, die nicht zur Aggregation neigen, geringer.

Die Metallchelate, die durch das erfindungsgemäße Verfahren an das Peptid gekoppelt werden, sind lumineszierende Metallchelate, d.h. Metallchelate, die eine nachweisbare Lumineszenzreaktion erzeugen. Der Nachweis dieser Lumineszenzreaktion kann beispielsweise durch Fluoreszenz- oder durch Elektrochemilumineszenzmessung erfolgen. Das Metall dieser Metallchelate ist beispielsweise ein Übergangsmetall oder ein Seltenerdenmetall. Vorzugsweise ist das Metall Ruthenium, Osmium, Rhenium, Iridium, Rhodium, Platin, Indium, Palladium, Molybdän, Techne-

ر کھنے

- 6 -

ticum, Kupfer, Chrom oder Wolfram. Besonders bevorzugt sind Ruthenium, Iridium, Rhenium und Osmium. Am meisten bevorzugt ist Ruthenium.

Die Liganden, die zusammen mit dem Metall das Metallchelat bilden, sind üblicherweise Polydentat-Liganden, d.h. Liganden mit mehreren Koordinationsstellen. Polydentat-Liganden umfassen beispielsweise aromatische und aliphatische Liganden. Geeignete aromatische Polydentat-Liganden beinhalten aromatische heterocyclische Liganden. Bevorzugte aromatische heterocyclische Liganden sind N-haltige Polyheterocyclen wie etwa z.B. Bipyridyl, Bipyrazyl, Terpyridyl und Phenanthrolyl. Diese Liganden können beispielsweise Substituenten wie etwa Alkyl, substituiertes Alkyl, Aryl, substituiertes Aryl, Aralkyl, Carboxylat, Carboxyaldehyd, Carboxamid, Cyano, Amino, Hydroxy, Hydroxycarbonyl, Aminocarbonyl, Amidin, Guanidinium, Ureid, schwefelhaltige Gruppen, phosphorhaltige Gruppen und die Carboxylatester von N-Hydroxysuccinimid umfassen. Das Chelat kann auch einen oder mehrere Monodentat-Liganden enthalten. Beispiele von Monodentat-Liganden umfassen Kohlenmonoxid, Cyanide, Isocyanide, Halogenide und aliphatische, aromatische und heterocyclische Phosphine, Amine, Stilbene und Arsine.

Besonders bevorzugt wird das lumineszierende Metallchelat ausgewählt aus Metallchelaten mit Bipyridyl- oder Phenanthrolyl-Liganden. Beispiele geeigneter Metallchelate und ihre Herstellung sind in EP-A-0 178 450, EP-A-0 255 534, EP-A-0 580 979 und WO 90/05301 beschrieben. Auf diese Offenbarung wird hiermit Bezug genommen. Am meisten bevorzugte Metallchelate sind Ruthenium-(bipyridyl),-Chelate. Diese Chelate sind in Form von Aktivesterderivaten kommerziell erhältlich, z.B. von Iger Inc. (Rockville, MD, USA).

Gemäß Variante (a) des erfindungsgemäßen Verfahrens erfolgt die Einführung der Metallchelat-Markierung in das Peptid nach Synthese der gewünschten Aminosäuresequenz durch selektive Reaktion der N-terminalen primären Aminogruppe des Peptids mit

- 7 -

einem aktivierten Metallchelat, z.B. einem Metallchelat-Aktivesterderivat. Vorzugsweise findet die Kopplung des aktivierten Metallchelats vor der Abspaltung des Peptids von der Festphase und vor der Abspaltung von Schutzgruppen an rekativen Seitenketten der zur Peptidsynthese verwendeten Aminosäurederivate statt.

Bei Variante (b) des erfindungsgemäßen Verfahrens wird während der Festphasensynthese ein Aminosäurederivat eingeführt, das kovalent mit einer lumineszierenden Metallchelat-Markierungsgruppe gekoppelt ist. Vorzugsweise ist die Metallchelat-Markierungsgruppe an eine Aminogruppe, insbesondere an eine primäre Aminogruppe des Aminosäurederivats gekoppelt. Wenn die Markierungsgruppe während der Synthese am Aminoterminus der Peptidsequenz eingeführt werden soll, kann das Metallchelat an eine freie Aminogruppe der N-terminalen Aminosäure gekoppelt sein. Wenn die Markierungsgruppe innerhalb der Sequenz eingeführt werden soll, ist das Metallchelat vorzugsweise an die primare Aminoseitengruppe einer Aminosaure wie etwa Lysin oder Ornithin gekoppelt. Die Herstellung von Aminosäure-Metallchelat-Derivaten kann beispielsweise durch Kopplung eines aktivierten Metallchelats, z.B. eines Metallchelat-Aktivesterderivats an eine freie primäre Aminogruppe eines gegebenenfalls partiell geschützten Aminosäurederivats erfolgen. In Fig. 1 ist ein bevorzugtes Metallchelat-gekoppeltes Lysinderivat gezeigt.

Der Begriff "Aktivester" im Sinne der vorliegenden Erfindung umfaßt aktivierte Estergruppen, die mit freien Aminogruppen von Peptiden unter solchen Bedingungen reagieren können, daß keine störenden Nebenreaktionen mit anderen reaktiven Gruppen des Peptids auftreten können. Vorzugsweise wird als Aktivesterderivat ein N-Hydroxysuccinimidester verwendet. Neben den N-Hydroxysuccinimidestern können auch analoge p-Nitrophenyl-, Pentafluorphenyl-, Imidazolyl- oder N-Hydroxybenzotriazolyl- ester verwendet werden.

Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren wird das Peptid mit der gewünschten Aminosäuresequenz an einer Festphase, vorzugsweise mit einem kommerziellen Peptid-Synthesegerät (z.B. die Geräte A 431 oder A 433 von Applied Biosystems) hergestellt. Die Synthese erfolgt nach bekannten Methoden, vorzugsweise ausgehend vom Carboxylterminus des Peptids unter Verwendung von Aminosäurederivaten. Vorzugsweise werden Aminosäurederivate eingesetzt, deren für die Kupplung benötigte Amino-Endgruppe mit einem Fluorenylmethyloxycarbonyl (Fmoc)-Rest derivatisiert ist. Reaktive Seitengruppen der eingesetzten Aminosäuren enthalten Schutzgruppen, die nach Beendigung der Peptidsynthese ohne weiteres abspaltbar sind. Bevorzugte Beispiele hierfür sind Schutzgruppen, wie etwa Triphenylmethyl (Trt), t-Butylether (tBu), t-Butylester (OtBu), tert.-Butoxycarbonyl (Boc) oder 2,2,5,7,8-Pentamethylchroman-6-sulfonyl (Pmc).

Die Aminoseitenketten von Lysinresten oder anderen Aminosäurederivaten mit primären Aminoseitengruppen, die sich an Positionen des Peptids befinden, an denen eine Markierung eingeführt werden soll, sind gemäß Variante (b) kovalent mit einem Metallchelat gekoppelt.

Neben den 20 natürlichen Aminosäuren kann das Peptid auch artefizielle Aminosäuren, wie etwa $\mathfrak S$ -Alanin, γ -Aminobuttersäure, ϵ -Aminocapronsäure, Norleucin oder Ornithin enthalten. Diese artefiziellen Aminosäuren werden analog wie die natürlichen Aminosäuren für die Synthese in geschützter Form eingesetzt.

Gemäß Variante (a) des erfindungsgemäßen Verfahrens erfolgt nach Beendigung der Synthese die Einführung der Metallchelat-Markierung durch Umsetzung des vorzugsweise festphasengebundenen Peptids mit dem jeweils gewünschten aktivierten Metallchelat, das mit freien primären Aminogruppen der N-terminale: Aminosäure des Peptids reagiert. Pro freie primäre Aminogruppwerden vorzugsweise 1,5 bis 4 Äquivalente Aktivester einge setzt. Anschließend wird das Reaktionsprodukt, sofern erforder

- 9 -

lich, von der Festphase und den Schutzgruppen abgespalten, und dann aufgereinigt, vorzugsweise durch HPLC.

Enthält das Peptid noch Aminogruppen, die mit einer zweiten Schutzgruppe, wie etwa Phenylacetyl, derivatisiert sind, so werden diese Schutzgruppen im letzten Schritt entfernt. Die Entfernung von Phenylacetylschutzgruppen kann beispielsweise enzymatisch mit immobilisierter oder löslicher Penicillin G-Amidase in wäßriger Lösung mit organischem Solvensanteil bei Raumtemperatur erfolgen.

Enthalten die durch das erfindungsgemäße Verfahren hergestellten Peptide eine intramolekulare Disulfidbrücke, so kann die Peptidsequenz nach Beendigung der Synthese, aber vor Abspaltung der N-terminalen Fmoc-Schutzgruppe der letzten Aminosäure, z.B. mit Jod in Hexafluorisopropanol/Dichlormethan (Kamber und Hiskey in Gross E. und Meienhofer J., The Peptide Academic Press, New York, 1981, Seiten 145 bis 147) an der Festphase oxidiert, und anschließend die N-terminale Fmoc-Schutzgruppe abgespalten werden.

Vorzugsweise wird ein Peptid synthetisiert, das einen immunologisch reaktiven Epitopbereich, d.h. eine Antikörper-bindende Peptidsequenz, und einen Spacerbereich umfaßt. Vorzugsweise wird mindestens eine Metallchelat-Markierung in diesem Fall an den Spacerbereich gekoppelt. Peptide, bei denen die Markierung im Spacerbereich angeordnet ist, zeigen oft eine bessere Sensitivität in immunologischen Tests.

Der Spacerbereich, der vorzugsweise eine Länge von 1 bis 10 Aminosäuren aufweist, wirkt stabilisierend und löslichkeitsvermittelnd, da er vorzugweise Ladungen enthält oder/und Wasserstoffbrücken ausbilden kann. Außerdem kann er die Bindung von mehreren, z.B. hochmolekularen Rezeptoren an das Metallchelatmarkierte Peptid sterisch erleichtern. Die Aminosäuren des Spacerbereichs werden vorzugsweise ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Glycin, $\mathfrak L$ -Alanin, γ -Aminobuttersäure, ε -Amino-

capronsäure, Lysin und Verbindungen der Strukturformel NH_2 - $[(CH_2)_nO]_x$ - CH_2 - CH_2 -COOH, worin n 2 oder 3 ist und x 1 bis 10 ist. Weiterhin enthält der Spacerbereich vorzugsweise mindestens teilweise artefizielle Aminosäurederivate. Der Spacerbereich ist vorzugsweise am Aminoterminus oder/und Carboxyterminus des Peptids angeordnet.

Durch das erfindungsgemäße Verfahren werden vorzugsweise Peptide synthetisiert, die einen Epitopbereich aus pathogenen Organismen, z.B. Bakterien, Viren und Protozoen, oder aus Autoimmun-Antigenen enthalten. Vorzugsweise stammt der immunologisch reaktive Epitopbereich aus viralen Antigenen, z.B. den Aminosäuresequenzen von HIVI, HIVII, HIV-Subtyp O oder Hepatitis C-Virus (HCV).

Vorzugsweise werden HIVI-, HIVII- bzw. HIV-Subtyp O-Epitope, aus den Regionen gp32, gp41 und gp120 ausgewählt. HCV-Epitope werden vorzugsweise aus der Core/Env-Region oder den Nicht-Strukturprotein-Regionen NS3, NS4 oder NS5 ausgewählt.

Besonders bevorzugt wird der Epitopbereich von HIVI-, HIVIIoder HIV Subtyp O-Aminosäuresequenzen ausgewählt aus der Gruppe der Aminosäuresequenzen:

PGRAFYT		(I)
GRAFYT		(II)
IGPGMAWYS		(III)
LKDQQLLGIW	GASG	(IV)
ICTTAVPWNA	SWS	(V)
SSGKL		(VI)
LLSLW		(VII)
VCYTS		(VIII)
LALETLLQN		(IX) und
FROVCHTTVP	WPNDSLT	(X)
	GRAFYT IGPGMAWYS LKDQQLLGIW ICTTAVPWNA SSGKL LLSLW VCYTS LALETLLQN	GRAFYT IGPGMAWYS LKDQQLLGIW GASG ICTTAVPWNA SWS SSGKL LLSLW VCYTS LALETLLQN

oder Teilsequenzen davon, die eine Länge von mindestens 6 und vorzugsweise mindestens 8 Aminosäuren aufweisen.

- 11 -

Die Aminosäurensequenzen I bis III stammen aus der gp120-Region von HIVI, die Aminosäuresequenzen IV bis IX stammen aus der gp41-Region von HIVI und die Aminosäuresequenz X stammt aus der gp32-Region von HIVII. Die Aminosäuresequenzen I bis X sind weiterhin in den Sequenzprotokollen SEQ ID NO. 1 bis SEQ ID NO. 10 dargestellt. Die Sequenzen V, VIII und X enthalten jeweils 2 Cysteine, die vorzugsweise in Form einer Disulfidbrücke vorliegen. Vorzugsweise enthalten diese Sequenzen einen Noder/und C-terminalen Spacer, wie oben definiert, der eine Metallchelat-Markierung trägt. Gegebenenfalls können auch innerhalb des Epitopbereichs liegende Lysinreste in markierter Form vorliegen.

Der Epitopbereich von HCV-Aminosäuresequenzen wird vorzugsweise ausgewählt aus der Gruppe der Aminosäuresequenzen:

SRRFAQALPV	WARPD		(XI)
PQDVKFPGGG	QIVGGV		(XII)
EEASQHLPYI	EQ	,	(XIII)
QKALGLLQT			(XIV)
SRGNHVSPTH	YVPESDAA		(XV)
PQRKNKRNTN	RRPODVKFPG		
GGQIVGVV			(XVI) und
AWYELTPAET	TVRLRAYMNT	PGLPV	(XVII)

oder Teilsequenzen davon, die eine Länge von mindestens 6 und vorzugsweise mindestens 8 Aminosäuren aufweisen. Die Sequenz XI stammt aus der NS5-Region, die Sequenzen XII und XVI aus der Core Region, die Sequenzen XIII, XIV und XV aus der NS4 Region und die Sequenz XVII aus der NS3 Region von HCV. Die Aminosäuresequenzen XI bis XVII sind in den Sequenzprotokollen SEQ ID NO. 11 bis SEQ ID NO. 17 dargestellt. Vorzugsweise enthalten Peptide mit den oben genannten Epitopen zusätzlich einen Spacerbereich, der eine Metallchelat-Markierung trägt.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Metallchelat-markiertes Peptid, das eine Länge von maximal 50 und vorzugsweise maximal 30 Aminosäuren aufweist und am Aminoterminus oder/und an Aminoseitengrupen mit mindestens

- 12 -

einem lumineszierendem Metallchelat, vorzugsweise einen Metallchelat-Aktivesterderivat gekoppelt ist. Vorzugsweise ist das lumineszierende Metallchelat ein Rutheniumchelat.

Das erfindungsgemäße Peptid umfaßt vorzugsweise einen immunologisch reaktiven Epitopbereich, der mit Antikörpern, z.B. aus Humanseren reagieren kann, und einen immunologisch nicht reaktiven Spacerbereich, wobei der Spacerbereich mindestens eine Metallchelatmarkierung trägt. Vorzugsweise ist der Spacerbereich am Aminoterminus des Peptids angeordnet, und hat eine Länge von I bis 10 Aminosäuren. Der Epitopbereich stammt vorzugsweise aus den Aminosäuresequenzen von HIVI oder HCVII einschließlich Varianten, z.B. Subtypen davon, z.B. HIV Subtyp O, und ist eine der Aminosäuresequenzen I bis XVII oder eine Teilsequenz davon.

Die vorliegende Erfindung betrifft auch die Verwendung von Metallchelat-markierten Peptiden als Antigene bei einem immunologischen Verfahren zur Bestimmung von spezifischen Antikörpern in einer Probeflüssigkeit. Vorzugsweise werden solche Antikörper bestimmt, die auf eine Infektion durch Mikroorganismen, wie etwa Bakterien, Viren oder Protozoen, hinweisen. Besonders bevorzugt werden gegen Viren gerichtete Antikörper, z.B. gegen HIV oder Hepatitis-Viren gerichtete Antikörper bestimmt. Die Probeflüssigkeit ist vorzugsweise Serum, besonders bevorzugt humanes Serum. Weiterhin ist bevorzugt, daß die erfindungsgemäßen Metallchelat-markierten Peptide bei einem immunologischen Verfahren im Brückentestformat eingesetzt werden.

Außerdem betrifft die vorliegende Erfindung ein Verfahren zur immunologischen Bestimmung eines spezifischen Antikörpers in einer Probeflüssigkeit, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß man die Probeflüssigkeit mit einem ersten markierten Antigen, das gegen den zu bestimmenden Antikörper gerichtet ist und ein Metallchelat-markiertes Peptid, wie oben definiert, umfaßt, inkubiert und den Antikörper über eine Bindung mit dem Peptic

- 13 -

nachweist. Vorzugsweise verwendet man als erstes Antigen ein mit einem Ruthenium-, Rhenium-, Iridium- oder Osmiumchelat markiertes Peptid.

Das erfindungsgemäße immunologische Bestimmungsverfahren kann an sich nach jedem bekannten Testformat erfolgen, z.B. in einem homogenen Immunoassay mit einer einzigen Reaktionsphase oder in einem heterogenen Immunoassay mit mehr als einer Reaktionsphase. Vorzugsweise wird ein heterogenes Testformat verwendet, bei dem das Vorhandensein des Antikörpers in Anwesenheit einer Festphase nachgewiesen wird. Eine Ausführungsform dieses Testformats ist das sogenannte Doppelantigen-Brückentestkonzept. Hierbei wird die Probeflüssigkeit in Gegenwart einer Festphase mit dem ersten Antigen und einem zweiten Antigen inkubiert, das gegen den zu bestimmenden Antikörper gerichtet ist und (a) an die Festphase gebunden ist, oder (b) in einer an die Festphase bindefähigen Form vorliegt. Der zu bestimmende Antikörper in der Probeflüssigkeit wird durch Bestimmung der Markierung in der Festphase oder/und in der flüssigen Phase nachgewiesen. Vorzugsweise ist das zweite Antigen mit Biotin markiert und ist an eine Festphase bindefähig, die Streptavidin oder Avidin beschichtet ist. Vorzugsweise verwendet man als zweites Antigen ein mit Biotin markiertes Peptid.

Die Testdurchführung beinhaltet vorzugsweise ein Mischen der Probeflüssigkeit mit dem ersten Antigen und dem festphasenseitigen zweiten Antigen, um einen markierten, immobilisierten Komplex aus erstem Antigen, Antikörper und festphasengebundenem zweiten Antigen zu erhalten. Gegenüber anderen Testformaten zum Nachweis von Antikörpern führt das Brückentestformat sowohl zu einer Verbesserung der Sensitivität, d.h. es werden alle Immunglobulinklassen, wie etwa IgG, IgM, IgA und IgE, erkannt, als auch der Spezifität, d.h. es wird die unspezifische Reaktivität verringert.

- 14 -

Ein weiterer Vorteil des Doppelantigen-Brückentestformats, bei dem ein festphasenseitiges und ein Metallchelat-markiertes Peptid als Antigene eingesetzt werden, besteht in der Möglichkeit der Verringerung des Risikos einer falsch negativen Bewertung von Proben, die einen hohen Titer des zu bestimmenden Antikörpers aufweisen, infolge des Hook-Effekts und zwar durch eine Erhöhung der Anzahl von Markierungsgruppen pro Peptid vorzugsweise auf 2 bis 10 Markierungsgruppen. Die Erhöhung der Anzahl von Metallchelat-Markierungsgruppen führt infolge der Amplifikation des Signals über den Rezeptor zur Verbesserung der Hook-Sensitivität gegenüber Testführungen mit direkt nachweisbaren Markierungsgruppen.

Der Nachweis der lumineszierenden Metallchelatgruppe erfolgt vorzugsweise durch Elektrochemilumineszenz, wobei lumineszierende Spezies elektrochemisch an der Oberfläche einer Elektrode erzeugt werden. Der Nachweis der Lumineszenz kann qualitativ oder/und quantitaiv erfolgen. Beispiele zur Durchführung von Lumineszenz-Assays finden sich in EP-A-0 580 979, WO 90/05301, WO 90/11511 und WO 92/14138. Auf die dort offenbarten Verfahren und Vorrichtungen für Lumineszenz-Assays wird hiermit Bezug Festphase in Elektrochemilumineszenz-Assays Die genommen. besteht vorzugsweise aus Mikropartikeln, besonders bevorzugt einer Beschichtung mit magnetischen Mikropartikeln. die versehen sind, die mit dem festphasenseitigen zweiten Antigen Mikropartikel mit sind die Vorzugsweise wechselwirkt. Streptavidin beschichtet.

Die Elektrochemilumineszenz-Messung wird vorzugsweise in Gegenwart eines Reduktionsmittels für den Metallkomplex durchgeführt, z.B. einem Amin. Bevorzugt sind aliphatische Amine, insbesondere primäre, sekundäre und tertiäre Alkylamine, deren Alkylgruppen jeweils ein bis drei Kohlenstoffatome aufweist. Besonders bevorzugt ist Tripropylamin. Das Amin kann jedoch auch ein aromatisches Amin, wie Anilin oder ein heterocyclisches Amin sein.

Weiterhin kann gegebenenfalls als Verstärker ein nichtionisches oberflächenaktives Mittel, z.B. ein ethoxyliertes Phenol vorhanden sein. Derartige Substanzen sind beispielsweise kommerziell unter den Bezeichnungen Triton X100 oder Triton N-401 erhältlich.

Andererseits kann der Nachweis der lumineszierenden Metall-chelatgruppe auch durch Fluoreszenz erfolgen, wobei das Metallchelat durch Bestrahlung mit einem Licht der geeigneten Wellenlänge angeregt und die daraus resultierende Fluoreszenzstrahlung gemessen wird. Beispiele zur Durchführung von Fluoreszenz-Assays finden sich in EP-A-0 178 450 und EP-A-0 255 534. Auf diese Offenbarung wird hiermit Bezug genommen.

Noch ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Reagenz zur immunologischen Bestimmung eines spezifischen Antikörpers, das mindestens ein erfindungsgemäßes Metallchelatmarkiertes, mit dem zu bestimmenden Antikörper reagierendes Peptid enthält. Wird das Reagenz in einem Doppelantigen-Brückentest verwendet, so enthält es vorzugsweise (a) das Metallchelat-markierte Peptid, und (b) ein weiteres, mit dem zu bestimmenden Antikörper reagierendes Antigen, das an eine Festphase gebunden ist oder in einer an eine Festphase bindefähigen Form vorliegt.

Die Erfindung betrifft schließlich auch ein Aminosäurederivat der allgemeinen Formeln (Ia) oder (Ib).

$$R^{1}O \xrightarrow{C} H R^{3} C \times_{N}M$$

$$R^{2}NH H$$
(Ia)

worin:

- R¹ Wasserstoff oder eine kationische Gruppe, z.B. ein Alkalimetall- oder ein Ammoniumion, ist,
- R² Wasserstoff oder eine Aminoschutzgruppe für die Festphasen-Peptidsynthese ist,
- R3 eine C1-C5-Alkylengruppe ist,
- Y die Seitenkette einer beliebigen Aminosäure ist, und
- MX_n eine lumineszierende Metallchelatgruppe ist, in der das Metall M durch n gleiche oder verschiedene Liganden X chelatiert ist.

Bei dem Aminosäurederivat der allgemeinen Formel (Ia) ist die Metallchelatgruppe MX_n an die primäre Aminoseitengruppe einer Aminosäure wie etwa Lysin oder Ornithin gekoppelt. Im Aminosäurederivat der allgemeinen Formel (Ib) ist die Metallchelatgruppe an die α -Aminogruppe einer beliebigen Aminosäure, z.B. einer natürlichen Aminosäure oder einer artefiziellen Aminosäure, die gegebenenfalls eine Schutzgruppe tragen kann, gekoppelt. Aminosäurederivate der allgemeinen Formel (Ia) können innerhalb oder an den Enden der Peptidsequenz eingeführt werden. Aminosäurederivate der allgemeinen Formel (Ib) können, sofern sie keine primäre Aminosäuregruppe im Rest Y enthalten, nur an den N-Terminus der Peptidsequenz eingeführt werden.

Die Metallchelatgruppe MX_n hat vorzugsweise die Struktur $ML_1L_2L_3$, wobei L_1 , L_2 , L_3 gleich oder verschieden sind und jeweils einer Liganden mit mindestens 2 N-haltigen Heterocyclen, z.B. Bipyridyl oder Phenanthrolyl, bedeuten und einer dieser Liganden gegebenenfalls über eine Spacergruppe an eine Aminogruppe der Aminosäure gekoppelt ist.

Ein Beispiel für ein erfindungsgemäßes Lysin-Rutheniumchelat (Fmoc-Lys(BPRu)-OH) ist in Fig. 1 gezeigt.

Weiterhin wird die vorliegende Erfindung durch die nachfolgen den Beispiele, Sequenzprotokolle und Figuren beschrieben.

- 17 -

Es zeigen

- SEQ ID NO. 1: die Aminosäuresequenz eines Epitops aus dem gpl20-Bereich von HIVI,
- SEQ ID NO. 2: die Aminosäuresequenz eines weiteren Epitops aus dem gp120-Bereich von HIVI,
- SEQ ID NO. 3: die Aminosäuresequenz eines weiteren Epitops aus dem gp120-Bereich von HIVI, Subtyp O;
- SEQ ID NO. 4: die Aminosäuresequenz des Epitops aus dem gp41-Bereich von HIVI,
- SEQ ID NO. 5: die Aminosäuresequenz eines weiteren Epitops aus dem gp41-Bereich von HIVI,
- SEQ ID NO. 6: die Aminosäuresequenz noch eines weiteren Epitops aus dem gp41-Bereich von HIVI,
- SEQ ID NO. 7: die Aminosäuresequenz eines Epitops aus dem gp41-Bereich von HIVI, Subtyp O;
- SEQ ID NO. 8: die Aminosäuresequenz eines weiteren Epitops aus dem gp41-Bereich von HIVI, Subtyp 0;
- SEQ ID NO. 9: die Aminosäuresequenz noch eines weiteren Epitops aus dem gp41-Bereich von HIVI, Subtyp O;
- SEQ ID NO.10: die Aminosauresequenz eines Epitops aus dem gp32-Bereich von HIVII,
- SEQ ID NO.11: die Aminosäuresequenz eines Epitops aus dem NS5-Bereich von HCV;
- SEQ ID NO.12: die Aminosäuresequenz eines Epitops aus dem Core-Bereich von HCV;
- SEQ ID NO.13: die Aminosäuresequenz eines Epitops aus dem NS4-Bereich von HCV;
- SEQ ID NO.14: die Aminosäuresequenz eines weiteren Epitops aus dem NS4-Bereich von HCV;
- SEQ ID NO.15: die Aminosäuresequenz noch eines weiteren Epitops aus dem NS4-Bereich von HCV;

- 18 -

SEQ ID NO.16: die Aminosäuresequenz eines weiteren Epitops aus

dem Core-Bereich von HCV; und

SEQ ID NO.17: die Aminosäuresequenz eines Epitops aus dem NS3-

Bereich von HCV und

Figur 1: ein Ruthenium(bipyridyl)₃-gekoppeltes und an der

 α -Aminogruppe geschützes Lysinderivat.

Beispiel 1

Herstellung von Metallchelat-markierten Peptiden

Die Metallchelat-markierten Peptide wurden mittels Fluorenylmethyloxycarbonyl-(Fmoc)-Festphasenpeptidsynthese an einem Batch-Peptidsynthesizer, z.B. von Applied Biosystems A431 oder A433, hergestellt. Dazu wurden jeweils 4.0 Aquivalente der in Tabelle 1 dargestellten Aminosäurederivate verwendet:

Tabelle 1:

A	Fmoc-Ala-OH
С	Fmoc-Cys(Trt)-OH
D	Fmoc-Asp(OtBu)-OH
E	Fmoc-Glu(OtBu)-OH
F	Fmoc-Phe-OH
G	Fmoc-Gly-OH
н	Fmoc-His(Trt)-OH
I	Fmoc-Ile-OH
K1	Fmoc-Lys(Boc)-OH
K2	Boc-Lys (Fmoc) -OH
К3	Fmoc-Lys (BPRu) -OH
L	Fmoc-Leu-OH
М	Fmoc-Met-OH
N	Fmoc-Asn(Trt)-OH
P	Fmoc-Pro-OH
Q·	Fmoc-Gln(Trt)-OH
R	Fmoc-Arg (Pmc) -OH
s	Fmoc-Ser(tBu)-OH
T	Fmoc-Thr(tBu)-OH
Ū	Fmoc-GAlanin-OH
v	Fmoc-Val-OH
W	Fmoc-Trp-OH
Y	Fmoc-Tyr(tBu)-OH
Z	Fmoc-ε-Aminocapronsäure-OH
Nle	Fmoc-&-Norleucin-OH
Abu	Fmoc-γ-Aminobuttersäure-OH

Bei der Variante (a) - Einführung der Markierung nach Beendigung der Festphasensynthese - wurde aktiviertes BPRu-COOH an

- 20 -

die N-te-minale Aminosäure des Peptids gekoppelt. Das Lysin-Derivat K1 wurde für den Spacerbereich und das Lysin-Derivat K2 für den Epitopbereich verwendet.

Gemäß Variante (b) erfolgte die Einführung von Metallchelatgruppen in die Peptidsequenz durch direkten Einbau von Metallchelat-gekoppelten Aminosäurederivaten, z.B. innerhalb der Sequenz über einen mit Metallchelat-Aktivester ϵ -derivatisierten Lysinrest, z.B. das Lysin-Derivat K3 (Fig. 1) oder N-terminal durch Verwendung eines α -derivatisierten Aminosäurerests.

Die Aminosäuren oder Aminosäurederivate wurden in N-Methylpyrrolidon gelöst. Das Peptid wurde an 400-500 mg 4-(2',4'Dimethoxyphenyl-Fmoc-Aminomethyl)-Phenoxy-Harz (Tetrahedron
Letters 28 (1987), 2107) mit einer Beladung von 0,4-0,7 mmol/g
aufgebaut (JACS 95 (1973), 1328). Die Kupplungsreaktionen
wurden bezüglich des Fmoc-Aminosäurederivats mit 4 Äquivalenten
Dicyclohexylcarbodiimid und 4 Äquivalenten N-Hydroxybenzotriazol in Dimethylformamid als Reaktionsmedium während 20 min
durchgeführt. Nach jedem Syntheseschritt wurde die Fmoc-Gruppe
mit 20%igem Piperidin in Dimethylformamid in 20 min abgespalten.

Bei Anwesenheit von Cysteinresten in der Peptidsequenz erfolgte unmittelbar nach Beendigung der Synthese eine Oxidation an der Festphase mit Jod in Hexafluorisopropanol/Dichlormethan.

Die Freisetzung des Peptids vom Träger und die Abspaltung der säurelabilen Schutzgruppen erfolgte mit 20 ml Trifluoressigsäure, 0,5 ml Ethandithiol, 1 ml Thioanisol, 1,5 g Phenol und 1 ml Wasser in 40 min bei Raumtemperatur. Die Reaktionslösung wurde anschließend mit 300 ml gekühltem Diisopropylether versetzt und zur vollständigen Fällung des Peptids 40 min bei 0°C gehalten. Der Niederschlag wurde abfiltriert, mit Diisopropylether nachgewaschen, mit wenig 50 %-iger Essigsäure gelöst und lyophilisiert. Das erhaltene Rohmaterial wurde mittels präparativer HPLC an Delta-PAK RP C18-Material (Säule 50 x 300)

mm, 100 Å, 15 μ) über einen entsprechenden Gradienten (Eluent A: Wasser, 0,1% Trifluoressigsäure, Eluent B: Acetonitril, 0,1% Trifluoressigsäure) in ca. 120 min. aufgereinigt. Die Identität des eluierten Materials wurde mittels Ionenspray-Massenspektrometrie geprüft.

Die Einführung der Metallchelat-Markierung erfolgte gemäß Variante (a) über entsprechende Aktivester-Derivate an die freie N-terminale Aminogruppe des trägergebundenen Peptids. Hierzu wurden 4 Äquivalente BPRu-COOH pro freie primäre Aminofunktion, aktiviert mit N-Hydroxybenzotriazol/Dicyclohexylcarbodiimid und in wenig DMSO gelöst, zugetropft und bei Raumtemperatur gerührt. Der Umsatz wurde über analytische HPLC verfolgt. Nach Abspaltung vom Träger wurde das Produkt mittels präparativer HPLC aufgereinigt. Die Identität des eluierten Materials wurde mittels Ionenspray-Massenspektrometrie geprüft.

Die Herstellung der Peptide erfolgte auch durch eine Kombination von Variante (a) und (b), d.h. Einbau von Metall-chelat-gekoppelten Aminosäurederivaten innerhalb der Sequenz, Abspaltung der N-terminalen Fmoc-Gruppe und Reaktion der freien N-terminalen Aminogruppe mit einem Metallchelat-Aktivesterderivat.

Bei einem ausschließlich direkten Einbau der Metallchelatgekoppelten Aminosäurederivate während der Festphasensynthese gemäß Variante (b) war eine nachträgliche Einführung von Metallchelat-Aktivestern nicht mehr erforderlich.

Aus den Bereichen gp120, gp41 und gp32 von HIVI bzw. HIVII wurden die in Tabelle 2 dargestellten Peptidverbindungen hergestellt.

PCT/EP95/02916

- 22 -

Tabelle 2: Ruthenylierte lineare Peptide

gp120	BPRu-UZU-NNTRKSISIGPGRAFYT BPRu-UZ-NTTRSISIGPGRAFY BPRu(ethylenglykol)-UZ-NTTRSISIGPGRAFY NNTRKSISIGPGRAFYT-K(BPRu) BPRu-UZU-IDIQEERRMRIGPGMAWYS
-gp41/1	BPRU-UZU-AVERYLKDQQLLGIW BPRU-UGGG-QARILAVERYLKDQQLLGIWGASG BPRU-GGGG-QARILAVERYLKDQQLLGIWGASG BPRU-UZU-WGIRQLRARLLALETLLQN
gp41/2	BPRu-UZU-LGIWGCSGKLICTTAV BPRu-UGGG-GCSGKLICTTAVPWNASWS (GCSGKLICTTAVPWNASWS) K- (BPRu)
gp41/3	BPRu-UZU-KDQQLLGIWGSSGKL
gp41/4	BPRu-UZU-ALETLLQNQLLSLW
gp32	BPRu-UZU-NSWGCAFRQVCHTT BPRu-GGG-QAQLNSWGCAFRQVCHTTVPWPNDSLT

Aus dem NS5-Bereich, dem NS4-Bereich und dem Core-Bereich vor HCV wurden die in der folgenden Tabelle 3 dargestellten Peptide synthetisiert.

Tabelle 3: Ruthenylierte lineare Peptide

Corel	BPRu-GGGG-KNKRNTNRR
Core1+2	BPRu-UZU-KNKRNTNRRPQDVKFPGGGQIVGGV
NS4/1+2	BPRu-UZ-SQHLPYIEQG-NleNle-LAEQFKQQALGLLQT
NS4/3m	BPRu-UZ-SRGNHVSPTHYVPESDAA
NS5/1	BPRu-UZ-SRRFAQALPVWARPD
Core1+2+3	BPRu-UZ-KNKRNTNRRPQDVKFPGGGQIVGGVLLPRR
Corelm	BPRu-UZ-NPKPQKKNKRNTNRR
Core3m	BPRu-UZ-GQIVGGVYLLPRRGPRLG
Core2m	BPRu-UZ-PQDVKFPGGGQIVGGV
NS4/3m-I	BPRu-UZU-SRGNHVSPTHYVPESDAA
NS4/1	BPRu-UZU-SQHLPYIEQ

Die Herstellung Biotin-markierter Peptide erfolgte entweder N-terminal durch eine Derivatisierung am Harz (Biotin-Aktivester) oder in die Sequenz über einen mit Biotinaktivester- ϵ -derivatisierten Lysinrest (Fmoc-Lys (Biotin)-OH).

Beispiel 2

In einem Doppelantigen-Brückentest wurde ein erfindungsgemäßes Peptidantigen mit einem rekombinanten Polypeptid-Antigen verglichen. In einem erfindungsgemäßen Beispiel wurde das ruthenylierte Peptid-Antigen gp41/2 (Tabelle 2) in Kombination mit einem biotinylierten Peptid-Antigen der gleichen Sequenz getestet. In einem Vergleichsbeispiel wurde ein ruthenyliertes Polypeptid-Antigen rec. gp41 (Chang et al, Science 228 (1985), 93-96) in Kombination mit einem biotinylierten Polypeptid-Antigen der gleichen Sequenz getestet.

- 24 -

Die Ergebnisse dieses Tests zeigten, daß mit dem rekombinanten Polypeptid-Antigen praktisch keine Differenzierung zwischen negativen und positiven Proben möglich ist, während das Peptid-Antigen eine sehr gute Differenzierung erlaubt.

- 25 -

SEQUENZPROTOKOLL

- (1) ALLGEMEINE INFORMATION:
 - (i) ANMELDER:
 - (A) NAME: Boehringer Mannheim GmbH
 - (B) STRASSE: Sandhofer Str. 116
 - (C) ORT: Mannheim
 - (E) LAND: Deutschland
 - (F) POSTLEITZAHL: 68305
 - (ii) ANMELDETITEL: Metallchelat-markierte Peptide
 - (iii) ANZAHL DER SEQUENZEN: 17
 - (iv) COMPUTER-LESBARE FORM:
 - (A) DATENTRÄGER: Floppy disk
 - (B) COMPUTER: IBM PC compatible
 - (C) BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS
 - (D) SOFTWARE: PatentIn Release #1.0, Version #1.25 (EPA)
- (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 1:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 17 Aminosauren
 - (B) ART: Aminosaure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Peptid
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: Human immunodeficiency virus type 1
 - (viii) POSITION IM GENOM:
 - (A) CHROMOSOM/SEGMENT: gp120
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:

Asn Asn Thr Arg Lys Ser Ile Ser Ile Gly Pro Gly Arg Ala Phe Tyr

1 10 15

Thr

- (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 2:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 16 Aminosäuren

- (B) ART: Aminosaure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKŪLS: Peptid
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: Human immunodeficiency virus type 1
- (viii) POSITION IM GENOM:
 - (A) CHROMOSOM/SEGMENT: gp120
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 2:

Asn Thr Thr Arg Ser Ile Ser Ile Gly Pro Gly Arg Ala Phe Tyr Thr
1 5 10 15

- (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 3:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 19 Aminosäuren
 - (B) ART: Aminosaure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Peptid
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: Human immunodeficiency virus type 1
 - (B) STAMM: Subtype O
 - (viii) POSITION IM GENOM:
 - (A) CHROMOSOM/SEGMENT: gp120
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 3:

Ile Asp Ile Gln Glu Glu Arg Arg Met Arg Ile Gly Pro Gly Met Ala
1 5 10 15

Trp Tyr Ser

- (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 4:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 24 Aminosäuren
 - (B) ART: Aminosāure

- 27 -

- (D) TOPOLOGIE: linear.
- (ii) ART DES MOLEKŪLS: Peptid
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:
- (A) ORGANISMUS: Human immunodeficiency virus type 1 (viii) POSITION IM GENOM:
 - (A) CHROMOSOM/SEGMENT: gp41
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 4:

Gln Ala Arg Ile Leu Ala Val Glu Arg Tyr Leu Lys Asp Gln Gln Leu 1 5 10 15

Leu Gly Ile Trp Gly Ala Ser Gly
20

- (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 5:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 23 Aminosäuren
 - (B) ART: Aminosaure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Peptid
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: Human immunodeficiency virus type 1 (viii) POSITION IM GENOM:
 - (A) CHROMOSOM/SEGMENT: gp41
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 5:

Leu Gly Ile Trp Gly Cys Ser Gly Lys Leu Ile Cys Thr Thr Ala Val 1 5 10 15

Pro Trp Asn Ala Ser Trp Ser 20

- (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 6:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

- (A) LÄNGE: 15 Aminosäuren
 - (B) ART: Aminosaure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Peptid
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: Human immunodeficiency virus type 1
- (viii) POSITION IM GENOM:
 - (A) CHROMOSOM/SEGMENT: gp41
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 6:

Lys Asp Gln Gln Leu Leu Gly Ile Trp Gly Ser Ser Gly Lys Leu

1 5 10 15

- (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 7:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 15 Aminosäuren
 - (B) ART: Aminosaure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Peptid
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: Human immunodeficiency virus type 1
 - (B) STAMM: Subtype O
 - (viii) POSITION IM GENOM:
 - (A) CHROMOSOM/SEGMENT: gp41
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 7:

Ala Leu Glu Thr Leu Leu Gln Asn Gln Gln Leu Leu Ser Leu Trp

1 5 10 15

- (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 8:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 15 Aminosauren
 - (B) ART: Aminosäure
 - (D) TOPOLOGIE: linear

- 29 -

- (ii) ART DES MOLEKULS: Peptid
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: Human immunodeficiency virus type 1
 - (B) STAMM: Subtype O
- (viii) POSITION IM GENOM:
 - (A) CHROMOSOM/SEGMENT: gp41
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 8:

Leu Ser Leu Trp Gly Cys Lys Gly Lys Leu Val Cys Tyr Thr Ser

1 10 15

- (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 9:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 19 Aminosauren
 - (B) ART: Aminosaure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Peptid
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: Human immunodeficiency virus type 1
 - (B) STAMM: Subtype O
 - (viii) POSITION IM GENOM:
 - (A) CHROMOSOM/SEGMENT: gp41
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 9:

Trp Gly Ile Arg Gln Leu Arg Ala Arg Leu Leu Ala Leu Glu Thr Leu

1 10 15

Leu Gln Asn

- (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 10:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 27 Aminosäuren
 - (B) ART: Aminosaure
 - (D) TOPOLOGIE: linear

PCT/EP95/02916

- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Peptid
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: Human immunodeficiency virus type 2
- (viii) POSITION IM GENOM:

 (A) CHROMOSOM/SEGMENT: gp32
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 10:

Gln Ala Gln Leu Asn Ser Trp Gly Cys Ala Phe Arg Gln Val Cys His

Thr Thr Val Pro Trp Pro Asn Asp Ser Leu Thr
20 25

- (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 11:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 15 Aminosauren
 - (B) ART: Aminosaure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Peptid
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: Hepatitis C virus
 - (viii) POSITION IM GENOM:
 - (A) CHROMOSOM/SEGMENT: NS5
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 11:

Ser Arg Arg Phe Ala Gln Ala Leu Pro Val Trp Ala Arg Pro Asp

- (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 12:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LANGE: 16 Aminosauren
 - (B) ART: Aminosaure
 - (D) TOPOLOGIE: linear

- 31 -

- (ii) ART DES MOLEKULS: Peptid
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: Hepatitis C virus
- (viii) POSITION IM GENOM:
 - (A) CHROMOSOM/SEGMENT: Core
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 12:

Pro Gln Asp Val Lys Phe Pro Gly Gly Gly Gln Ile Val Gly Gly Val

1 10 15

- (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 13:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 12 Aminosauren
 - (B) ART: Aminosaure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Peptid
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: Hepatitis C virus
 - (viii) POSITION IM GENOM:
 - (A) CHROMOSOM/SEGMENT: NS4
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 13:

Glu Glu Ala Ser Gln His Leu Pro Tyr Ile Glu Gln
1 5 10

- (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 14:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 9 Aminosauren
 - (B) ART: Aminosaure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKŪLS: Peptid
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: Hepatitis C Virus

- 32 -

(viii) POSITION IM GENOM:

(A) CHROMOSOM/SEGMENT: NS4

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 14:

Gln Lys Ala Leu Gly Leu Leu Gln Thr

- (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 15:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÂNGE: 18 Aminosauren
 - (B) ART: Aminosaure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Peptid
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: Hepatitis C Virus
 - (viii) POSITION IM GENOM:
 - (A) CHROMOSOM/SEGMENT: NS4
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 15:

Ser Arg Gly Asn His Val Ser Pro Thr His Tyr Val Pro Glu Ser Asp 1 5 10 15

Ala Ala

- (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 16:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 28 Aminosäuren
 - (B) ART: Aminosaure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Peptid
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: Hepatitis C Virus
 - (viii) POSITION IM GENOM:
 - (A) CHROMOSOM/SEGMENT: Core

- 33 -

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 16:

Pro Gln Arg Lys Asn Lys Arg Asn Thr Asn Arg Arg Pro Gln Asp Val 1 5 10 15

Lys Phe Pro Gly Gly Gly Gln Ile Val Gly Val Val
20 25

- (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 17:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 25 Aminosauren
 - (B) ART: Aminosaure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Peptid
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: Hepatitis C Virus
 - (viii) POSITION IM GENOM:
 - (A) CHROMOSOM/SEGMENT: NS3
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 17:

Ala Trp Tyr Glu Leu Thr Pro Ala Glu Thr Thr Val Arg Leu Arg Ala

1 10 15

Tyr Met Asn Thr Pro Gly Leu Pro Val 20 25

PCT/EP95/02916

- 34 -

PATENTANSPRÜCHE

 Verfahren zur Herstellung von Metallchelat-markierten Peptiden,

dadurch gekennzeichnet,

daß man

ein Peptid mit der gewünschten Aminosäuresequenz an einer Festphase synthetisiert, wobei man

- (a) nach der Synthese ein aktiviertes lumineszierendes Metallchelat an die N-terminale primäre Aminogruppe des Peptids koppelt, oder/und
- (b) während der Synthese an mindestens einer Position des Peptids ein Aminosäurederivat einführt, das kovalent mit einer lumineszierenden Metallchelat-Markierungsgruppe gekoppelt ist.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das lumineszierende Metallchelat ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus Ruthenium-, Rhenium-, Iridiumund Osmiumchelaten.
- Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß das lumineszierende Metallchelat ausgewählt wird aus Rutheniumchelaten.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3,

 dadurch gekennzeichnet,

 daß die Liganden in den Metallchelaten ausgewählt werde
 aus aromatischen heterocyclischen Polydentatliganden.
- 5. Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Liganden ausgewählt werden aus Bipyridyl-, Bipyra zyl-, Terpyridyl- und Phenanthrolylliganden.

- 35 -

- 6. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß das lumineszierende Metallchelat ausgewählt wird aus Ruthenium (bipyridyl),-Chelaten.
- 7. Verfahren nach Anspruch 1,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß man in Variante (a) die Kopplung mit dem aktivierten
 Metallchelat vor der Abspaltung des Peptids von der
 Festphase und vor der Abspaltung von Schutzgruppen an
 reaktiven Seitengruppen der zur Peptidsynthese verwendeten
 Aminosäurederivate durchführt
- 8. Verfahren nach Anspruch 1,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß in Variante (b) die Metallchelat-Markierungsgruppe an
 eine primäre Aminogruppe des Aminosäurederivats gekoppelt
 ist.
- 9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Peptid synthetisiert, das einen immunologisch reaktiven Epitopbereich und einen Spacerbereich umfaßt, wobei mindestens eine Metallchelat-Markierung an den Spacerbereich gekoppelt wird.
- 11. Verfahren nach Anspruch 9 oder 10,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß ein Spacerbereich am Amino- oder/und Carboxyterminus
 des Peptids angeordnet ist.
- 12. Verfahren nach einem der Ansprüche 9 bis 11,

dadurch gekennzeichnet,

daß der Spacerbereich Aminosäuren enthält, die Ladungen aufweisen oder/und Wasserstoffbrücken ausbilden können.

13. Verfahren nach einem der Anprüche 9 bis 12, dadurch gekennzeichnet,

daß die Aminosäuren des Spacerbereichs ausgewählt werden aus der Gruppe bestehend aus Glycin, $\mathfrak S$ -Alanin, γ -Aminobuttersäure, ϵ -Aminocapronsäure, Lysin und und Verbindungen der Strukturformel

worin n 2 oder 3 ist und x 1 bis 10 ist.

14. Verfahen nach einem der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet,

daß man ein Peptid synthetisiert, das einen immunologisch reaktiven viralen Epitopbereich enthält.

15. Verfahren nach Anspruch 14,

dadurch gekennzeichnet,

daß man ein Peptid synthetisiert, das einen Epitopbereich aus den Aminosäuresequenzen von HIVI, HIVII oder HCV enthält.

Verfahren nach Anspruch 15,

dadurch gekennzeichnet,

daß der Epitopbereich ausgewählt wird aus der Gruppe der HIVI- und HIVII-Aminosäuresequenzen

NNTRKSISIG	PGRAFYT		(I)
NTTRSISIGP	GRAFYT		(II)
IDIQEERRMR	IGPGMAWYS		(III)
QARILAVERY	LKDQQLLGIW	GASG	(IV)
LGIWGCSGKL	ICTTAVPWNA	SWS	(V)
KDOOLLGIWG	SSGKL		(VI)

- 37 -

PCT/EP95/02916

ALETLLONQQ LLSLW (VII)
LSLWGCKGKL VCYTS (VIII)
WGIRQLRARL LALETLLON (IX) und
QAQLNSWGCA FRQVCHTTVP WPNDSLT (X)

oder Teilsequenzen davon, die eine Länge von mindestens 6 Aminosäuren aufweisen.

17. Verfahren nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet,

daß der Epitopbereich ausgewählt wird aus der Gruppe der HCV-Aminosäuresequenzen

SRRFAQALPV WARPD (XI) PODVKFPGGG QIVGGV (XII) EEASOHLPYI EQ (XIII) QKALGLLOT (XIV) SRGNHVSPTH YVPESDAA (XV) PORKNKRNTN RRPQDVKFPG GGQIVGVV (XVI) und AWYELTPAET TVRLRAYMNT **PGLPV** (XVII)

oder Teilsequenzen davon, die eine Länge von mindestens 6 Aminosäuren aufweisen.

- 18. Metallchelat-markiertes Peptid, das eine Länge von maximal 50 Aminosäuren aufweist und am Aminoterminus oder/und an Aminoseitengruppen mit mindestens einem lumineszierenden Metallchelat gekoppelt ist.
- 20. Peptid nach Anspruch 18 oder 19, dadurch gekennzeichnet,

PCT/EP95/02916

daß das Peptid einen immunologisch reaktiven Epitopbereich und einen Spacerbereich umfaßt, wobei der Spacerbereich mindestens eine Metallchelat-Markierung trägt.

21. Peptid nach Anspruch 20,

dadurch gekennzeichnet,

daß ein Spacerbereich am Amino- oder/und Carboxyterminus des Peptids angeordnet ist.

22. Peptid nach einem der Ansprüche 18 bis 21, dadurch gekennzeichnet,

daß der Epitopbereich aus den Aminosäuresequenzen von HIVI, HIVII oder HCV stammt.

23. Peptid nach Anspruch 22,

dadurch gekennzeichnet,

daß der Epitopbereich ausgewählt ist aus der Gruppe der HIVI- und HIVII-Aminosäuresequenzen

NNTRKSISIG	PGRAFYT		(I)
NTTRSISIGP	GRAFYT		(II)
IDIQEERRMR	IGPGMAWYS		(III)
OARILAVERY	LKDQQLLGIW	GASG	(IV)
LGIWGCSGKL	ICTTAVPWNA	SWS	(V)
KDQQLLGIWG	SSGKL		(VI)
ALETLLQNQQ	LLSLW		(VII)
LSLWGCKGKL	VCYTS		(VIII)
WGIRQLRARL	LALETLLQN		(IX) und
QAQLNSWGCA	FROVCHTTVP	WPNDSLT	(X)

oder Teilsequenzen davon, die eine Länge von mindestens (
Aminosäuren aufweisen.

24. Peptid nach Anspruch 22,

dadurch gekennzeichnet,

daß der Epitopbereich ausgewählt ist aus der Gruppe de: HCV-Aminosäuresequenzen

- 39 -

SRRFAQALPV	WARPD		(XI)
PQDVKFPGGG	QIVGGV		(XII)
EEASQHLPYI	EQ		(XIII)
QKALGLLQT			(XIV)
SRGNHVSPTH	YVPESDAA		(XV)
PQRKNKRNTN	RRPQDVKFPG		
GGQIVGVV	•		(XVI) und
AWYELTPAET	TVRLRAYMNT	PGLPV	(XVII)

oder Teilsequenzen davon, die eine Länge von mindestens 6 Aminosäuren aufweisen.

- Verwendung von Metallchelat-markierten Peptiden, die durch ein Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 17 hergestellt wurden, oder von Peptiden nach einem der Ansprüche 18 bis 24 als Antigene bei einem immunologischen Verfahren zur Bestimmung von spezifischen Antikörpern in einer Probeflüssigkeit.
- 26. Verwendung nach Anspruch 25 bei einem immunologischen Verfahren im Brückentestformat.
- 27. Verfahren zur immunologischen Bestimmung eines spezifischen Antikörpers in einer Probeflüssigkeit dadurch gekennzeichnet,

daß man die Probeflüssigkeit mit einem ersten markierten Antigen, das gegen den zu bestimmenden Antikörper gerichtet ist und ein Metallchelat-markiertes Peptid, das durch ein Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 17 hergestellt wurde, oder ein Peptid nach einem der Ansprüche 18 bis 24 umfaßt, inkubiert und den Antikörper über eine Bindung mit dem Peptid nachweist.

28. Verfahren nach Anspruch 27, dadurch gekennzeichnet, daß man als erstes Antigen ein mit einem Ruthenium-, PCT/EP95/02916

- 40 -

Rhenium-, Iridium oder Osmiumchelat markiertes Peptid verwendet.

29. Verfahren nach Anspruch 27 oder 28,

dadurch gekennzeichnet,

W 96/03651

daß man die Probeflüssigkeit in Gegenwart einer Festphase mit dem ersten Antigen und einem zweiten Antigen inkubiert, das gegen den zu bestimmenden Antikörper gerichtet ist und

- (a) an die Festphase gebunden ist oder
- (b) in einer an die Festphase bindefähigen Form vorliegt, und den zu bestimmenden Antikörper durch Bestimmung der Markierung in der Festphase oder/und in der flüssigen Phase nachweist.
- 30. Verfahren nach Anspruch 29, dadurch gekennzeichnet,

daß man als zweites Antigen ein mit Biotin markiertes Antigen und eine Festphase, die mit Streptavidin oder Avidin beschichtet ist, verwendet.

- 31. Verfahren nach Anspruch 30,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß man als zweites Antigen ein mit Biotin markiertes
 Peptid verwendet.
- 32. Verfahren nach einem der Ansprüche 29 bis 31, dadurch gekennzeichnet, daß man eine aus magnetischen Teilchen bestehende Festphase verwendet.
- 33. Reagenz zur immunologischen Bestimmung eines spezifischen Antikörpers,

dadurch gekennzeichnet,

daß es mindestens ein Metallchelat-markiertes, mit dem zu bestimmenden Antikörper reagierendes Peptid, das durch ein Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 17 hergestellt wurde, oder ein Metallchelat-markiertes, mit dem zu bestimmenden Antikörper reagierendes Peptid nach einem der Ansprüche 18 bis 24 enthält.

34. Reagenz nach Anspruch 33, dadurch gekennzeichnet, daß es

- (a) das Metallchelat-markierte, mit dem zu bestimmend n Antikörper reagierende Peptid, und
- (b) ein weiteres, mit dem zu bestimmenden Antikörper reagierendes Antigen, das an eine Festphäse gebunden ist oder in einer an eine Festphase bindefähige Form vorliegt, enthält.
- 35. Aminosäurederivat der allgemeinen Formeln (Ia) oder (Ib)

$$\begin{array}{c|ccccc}
C & H & R^3 & C \\
C & & N & C \\
R^2NH & H &
\end{array}$$
(Ia)

worin:

- R1 Wasserstoff oder eine kationische Gruppe ist,
- R² Wasserstoff oder eine Aminoschutzgruppe für die Festphasen-Peptidsynthese ist,
- R³ eine C₁-C₅-Alkylengruppe ist,
- Y die Seitenkette einer beliebigen Aminosäure ist und

PCT/EP95/02916

- 42 -

eine lumineszierende Metallchelatgruppe ist, in der das Metall M durch n gleiche oder verschiedene Liganden X chelatiert ist.

1/1

Figur 1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interresonal Application No

		PC DEP 9	5/02916
A. CLASSI IPC 6	GO1N33/533 GO1N33/58 CO7F15	/00	
 .			
	o International Patent Classification (IPC) or to both national cla	stitication and IPC	
Minimum d	ocumentation scarched (classification system followed by classific	CASIOEI SYMMOLE)	
IPC 6	G01N C07F		
			· · · · · · · · · · · · · · · · · ·
O CLERENCE	ion searched other than minimum documentation to the ement th	at such documents are included in the fields	scarched
	·		
Electrons: d	Att base consulted during the intermetional search (name of data i	best and, where practical, sourch terms used)
			•
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with sudcation, where appropriate, of the	: relevant parages	Relevant to class. No.
X	EP,A,O 178 450 (F. HOFFMANN-LA I COMPANY) 23 April 1986	ROCHE &	18-21,
ĺ	cited in the application		25-29, 33-35
·	see column 1, line 1 - column 1	4, line 47;	
	examples 1-25		·
A	WO,A,86 02734 (HYPERION CATALYS INTERNATIONAL INCORPORATED) 9 M		1-35
	see the whole document	•	
		•	
			1
		•	
	·	,	
		•	
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
Special car	eganes of ated documents :	T later document published after the in	ternational filing date
	ent defining the general state of the art which is not tred to be of particular relevance	or priority date and not in conflict to cited to understand the principle or	with the application but
E cartier of	document but published on or after the international	"X" document of paracular relevanor; th	
WINGS I	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another	cannot be considered novel or cannot involve an inventor step when the d	ocument is taken alone
O' docume	n or other special reason (as specified) and reforming to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" document of paracular relevance; the cannot be considered to involve an a document is command with one or i	nvenove step when the
other n 'P' docume	neans If published pinor to the international filing date but	ments, such combination being obvi in the art.	ous to a person stalled
Later th	an the priority date claimed	"A" document member of the same pater	
Jake Ut Und I	actual completion of the international search	Date of mailing of the international i	seruch tebout
	O November 1995	2 4. 11. 95	
Name and t	nating address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent flict. P.B. 5818 Patendaan 2 NL - 2230 HV Ristwit Td. (+31-70) 340-2040, Tz. 31 651 epo ni,		
	Fax: (+ 31-70) 340-3016	Van Bohemen, C	

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family monitors

PC:/EP 95/02916

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
EP-A-178450	23-04-86	CA-A- JP-B- JP-A- US-A- US-A- AU-B- AU-B-	1261744 6090201 61073066 5075447 4745076 586831 4733485	26-09-89 14-11-94 15-04-86 24-12-91 17-05-88 27-07-89 27-03-86
WO-A-8602734	09-05-86	US-A- AU-B- DE-D- DE-T- EP-A- JP-A- JP-A- JP-T- US-A- US-A-	5238808 5020085 3587793 3587793 0199804 0580979 7173185 6065271 62500663 5453356 5221605 5310687	24-08-93 15-05-86 11-05-94 18-08-94 05-11-86 02-02-94 11-07-95 08-03-94 19-03-87 26-09-95 22-06-93

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PC / FP 95/02916

		PC:/EP 95	5/02916
A. KLASS IPK 6	IFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES G01N33/533 G01N33/58 C07F15/0	00	
N. A.			-
	ternabonalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nabonalen K RCHIERTE GEBIETE	Jassifikation und der IPK	
	ter Mindespruistoff (Klasniikanonssystem und Klasniikanonssysm	iole)	
IPK 6	GOIN CO7F		
Retherchier	te aber ment zum Mindestpruistolf gehorende Veroffentlichungen, a	owert diese unter die recherchierten Gebie	te failen
Vährund de	er internationalen Recherche konsultuerte elektrosische Datenhank (N	iame der Datesbank und evil. verwenden	: Su chbegn (fe)
	·		
		· · · ·	
CALS-WI	BENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
	Betreshamp der Veröffentlichung, sewat erfenderlich unter Angel	be der in Belieckt kommunden Teile	Betr. Anspress Nr.
•	EP,A,O 178 450 (F. HOFFMANN-LA RO	OCHE &	18-21,
	COMPANY) 23.April 1986 in der Anmeldung erwähnt		25-29, 33-35
	siehe Spalte 1, Zeile 1 - Spalte 47; Beispiele 1-25	14, Zeile	
		_	
	WO,A,86 02734 (HYPERION CATALYSIS INTERNATIONAL INCORPORATED) 9.Mai siehe das ganze Dokument		1-35
		-	
		·	
		~	
	nere Veröffentlichsungen and der Fortsetzung von Feld C zu etenen	X Siche Anhang Patentiamitie	·
	Kategorien von angegebenen Veroffentlichungen : entlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert.	T Spätere Veröffendichung, die nach de oder dem Pnontstadatum veröffendie	tist worden ist und mit der
abor te " ilteres :	icht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	Anmeldung meht kollidiert, sondern i Erfindung zugrundehegenden Prinzip Theone angegeben ist	
L' Veròfie	dedanum veroffentlicht worden ist milichung, die genighet ist, einen Prioritatismpruch zwei(dhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsganum einer	"X" Veröffentlichung von besonderer Bed kann allein aufgrund dieser Veröffen	tichang meht als neu oder suf
andere soil od	m im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	«rfindenscher Tängkast beruhand bet "Y" Veröffentlichung von besonderer Bed kann nicht als auf erfindenscher Täh.	cutung die bezospruchte Erlindur
	ubri) antichung, die sich auf eine mundliche Offenbarung, ensteung, eine Ausstallung oder andere Maßnahmen beneht	verden, were die Veröffentlichung er Veröffentlichungen dieser Kategone :	it einer oder mehreren anderen in Verbindung gebracht wird und
P° Verölle	milichung, die vor dem internanonalen Anmelderlahim, aber auch	dess Verbindung für einen Fachman "&" Veröffentlichung, die Mitglied derseil	
atum des i	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatium des uniermetionalen R	echerchenberichts
2	O.November 1995	24_11.95	
ame und i	Postanschrift der Internationale Recherchenbehorde Europassches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2	Bevolimachingter Bedienstriter	
	NL - 2250 HV Ripswitt Td. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo mi, Fax: (+31-70) 340-3016	Van Bohemen, C	

1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT Angatem zu Veröffentliel. "en, die zur zeiben Patmüsmitie gehoren

PCI/EP 95/02916

lm Recherchenbericht angeführtes Patentiokument	Datum cer Veroffendichung 23-04-86	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
EP-A-178450		CA-A- JP-B- JP-A- US-A- US-A- AU-B- AU-B-	1261744 6090201 61073066 5075447 4745076 586831 4733485	26-09-89 14-11-94 15-04-86 24-12-91 17-05-88 27-07-89 27-03-86	
WO-A-8602734	09 - 05-86	US-A- AU-B- DE-D- DE-T- EP-A- JP-A- JP-A- US-A- US-A- US-A-	5238808 5020085 3587793 3587793 0199804 0580979 7173185 6065271 62500663 5453356 5221605 5310687	24-08-93 15-05-86 11-05-94 18-08-94 05-11-86 02-02-94 11-07-95 08-03-94 19-03-87 26-09-95 22-06-93 10-05-94	